(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年10月28日(28.10.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/092385 A1

(51) 国際特許分類7: C12N 15/12, C12Q 1/68, G01N 21/78, 33/53, 33/566, 33/58

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/005525

(22) 国際出願日:

2004年4月16日 (16.04.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2003-114381 2003年4月18日(18.04.2003)

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): アーク レイ株式会社 (ARKRAY, INC.) [JP/JP]; 〒6018045 京 都府京都市南区東九条西明田町 5 7 番地 Kyoto (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 平井 光春 (HIRAI,

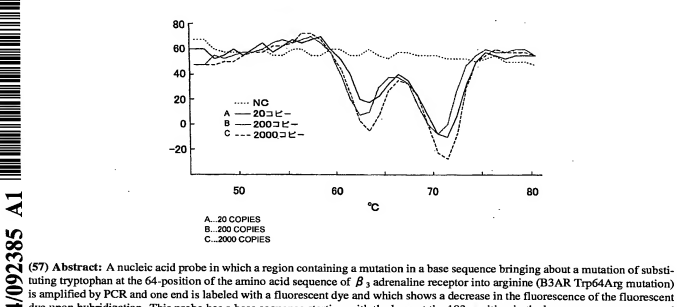
Mitsuharu) [JP/JP]; 〒6018045 京都府京都市南区東九 条西明田町57番地 アークレイ株式会社内 Kyoto (JP).

- (74) 代理人: 川口 嘉之 ,外(KAWAGUCHI, Yoshiyuki et al.); 〒1030004 東京都中央区東日本橋 3 丁目 4 番 10号アクロポリス21ビル6階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM. DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が 可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG,

/続葉有/

(54) Title: METHOD OF DETECTING β 3 ADRENALINE RECEPTOR MUTANT GENE AND NUCLEIC ACID PROBE AND KIT THEREFOR

(54) 発明の名称: β3アドレナリン受容体変異遺伝子の検出法ならびにそのための核酸プローブおよびキット



is amplified by PCR and one end is labeled with a fluorescent dye and which shows a decrease in the fluorescence of the fluorescent dye upon hybridization. This probe has a base sequence starting with the base at the 183-position in the base sequence represented by SEQ ID NO:1, consisting of 8 to 30 bases and being labeled at the 5' -end with a fluorescent dye, or a base sequence ending with the base at the 196-position in the base sequence represented by SEQ ID NO:2, consisting of 7 to 30 bases and being labeled at the 3' -end with a fluorescent dye. Using this nucleic acid probe, the fluorescence of the fluorescent dye is measured to conduct melting curve analysis. Based on the results of the melting curve analysis, a mutation is detected.

KZ, MD, RU, TJ, TM), $\exists -\Box y \land f$ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

添付公開書類:

一 国際調査報告書

(57) 要約:

β®アドレナリン受容体のアミノ酸配列の64位のトリプトファンがアルギニンに置換する変異をもたらす塩基配列の変異(B3AR Trp64Arg変異)を含む領域をPCRで増幅し、末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号183から始まる8~30塩基長の塩基配列を有し、5′末端が蛍光色素で標識され、または、配列番号2に示す塩基配列において塩基番号196で終わる7~30塩基長の塩基配列を有し、3′末端が蛍光色素で標識されている核酸プローブを用いて、蛍光色素の蛍光を測定することにより融解曲線分析を行い、融解曲線分析の結果に基づいて変異を検出する。

1

明細書

β3アドレナリン受容体変異遺伝子の検出法ならびにそのための核酸プローブおよびキット

技術分野

本発明は、β₃アドレナリン受容体変異遺伝子の検出法およびそのためのキットに関する。

背景技術

 β $_{8}$ アドレナリン受容体(B3AR)は白色脂肪細胞における脂肪分解と褐色脂肪細胞における熱生産に大きな役割を果たしている。このB3ARのアミノ酸配列の64位のトリプトファンがアルギニンに置換している変異(Trp64Arg)が存在すると安静時の代謝量が200kcal低下するといわれており、この変異と内蔵脂肪型肥満、インスリン抵抗性が関連しているといわれている。

B3ARにTrp64Arg変異をもたらす塩基の変異(以下、「B3AR Trp64Arg変異」ともいう)が存在するとその部分に制限酵素の認識部位が出現するため、PCRで変異部分を含むように増幅を行い、制限酵素で切断し、その後電気泳動で切断されたかどうかを検出するという方法(PCR-RFLP)で検出を行うことが知られている。

PCRは数分子の鋳型から数10億倍もの分子を増幅するため、増幅産物がほんの少し混入した場合でも偽陽性、偽陰性の原因になり得る。PCR-RFLPはPCR反応後に増幅産物を取り出して制限酵素処理を行うという必要があるため、増幅産物が次の反応系に混入する恐れがある。よって、偽陽性、偽陰性の結果が得られてしまうことがある。さらに、PCR終了後、制限酵素で処理を行い、その後電気泳動を行うため、検出に必要な時間も非常に長くかかってしまう。また、操作が複雑なため、自動化が困難である。

一方、一般に、変異を含む領域をPCRで増幅した後、蛍光色素で標識された核酸プローブを用いて融解曲線分析を行い、融解曲線分析の結果に基づいて変異を解析する方法が知られている(クリニカルケミストリー(Clinical Chemistry)、

2000年、第46巻、第5号、p. 631-635、特開2002-119291号公報)。

発明の開示

本発明の課題は、B3AR Trp64Arg変異を検出するのに有効な消光プローブを特定し、B3AR Trp64Arg変異を検出する方法及びそのためのキットを提供することを課題とする。

上述のプローブを用いる方法に関する文献においては、プローブの設計に関し、 末端部が蛍光色素により標識された消光プローブが標的核酸にハイブリダイゼー ションしたとき、末端部分においてプローブー核酸ハイブリッドの複数塩基対が 少なくとも一つのGとCのペアを形成するように設計するという数示があるのみで ある。本発明者らは、B3AR Trp64Arg変異に関し、上記条件を満たす消光プロー ブを設計し、検出を試みたが、容易に検出を可能とする消光プローブは得られな かった。

本発明者らは、B3AR Trp64Arg変異を含む特定の領域に基づいて消光プローブを設計することにより、消光プローブを用いる融解曲線分析によりB3AR Trp64Arg変異を検出できることを見出し、本発明を完成した。

本発明は、以下のものを提供する。

- (1)末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号183から始まる8~30塩基長の塩基配列を有し、5°末端が蛍光色素で標識され、または、配列番号2に示す塩基配列において塩基番号196で終わる7~30塩基長の塩基配列を有し、3°末端が蛍光色素で標識されている前記核酸プローブ。
 - (2) 核酸プローブが、配列番号 $8\sim1$ 2 に示す塩基配列のいずれかを有する (1) の核酸プローブ。
- (3) 一塩基多型の部位を有する核酸について、蛍光色素で標識された核酸プローブを用いて、蛍光色素の蛍光を測定することにより融解曲線分析を行い、融解曲線分析の結果に基づいて変異を検出する方法であって、一塩基多型は、β。

アドレナリン受容体をコードする核酸における、 β $_{3}$ アドレナリン受容体のアミノ酸配列の64位のトリプトファンがアルギニンに置換する変異をもたらす塩基配列の変異であり、核酸プローブは、(1)または(2)の核酸プローブである前記方法。

- (4) 試料に含まれる核酸における一塩基多型の部位を含む領域を増幅して一 塩基多型を有する核酸を得ることを含む(3)の方法。
 - (5) 増幅をDNAポリメラーゼを用いる方法により行う(4)の方法。
 - (6) 増幅を核酸プローブの存在下で行う(5)の方法。
- (7) 末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色 素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基配列において 塩基番号183から始まる8~30塩基長の塩基配列を有し、5 末端が蛍光色素で標 識され、または、配列番号2に示す塩基配列において塩基番号196で終わる7~30 塩基長の塩基配列を有し、3 末端が蛍光色素で標識されている前記核酸プロー ブを含む、(3) の方法のためのキット。
 - (8) 核酸プローブが、配列番号8~12に示す塩基配列のいずれかを有する (7) のキット。
 - (9) β $_3$ アドレナリン受容体をコードする核酸における、 β $_3$ アドレナリン受容体のアミノ酸配列の64位のトリプトファンがアルギニンに置換する変異をもたらす塩基配列の変異を含む領域を、DNAポリメラーゼを用いる方法で増幅するためのプライマーをさらに含む(7)または(8)のキット。

図面の簡単な説明

- 図1は、変異の識別不可能な消光プローブの位置を示す。
- 図2は、変異の識別可能な消光プローブの位置を示す。
- 図3は、実施例1の方法(プローブ5FL-wt-1-16使用)のゲノムDNAの絶対量に関する感度を示す。
 - 図4は、実施例1の方法(プローブ5FL-wt-1-16使用)の再現性を示す。
- 図 5 は、実施例 1 の方法(プローブ3T-mt-2-20使用)のゲノムDNAの絶対量に関する感度を示す。

4

図6は、実施例1の方法(プローブ3T-mt-2-20使用)の再現性を示す。

発明を実施するための最良の形態

<1>本発明プローブ及び本発明検出方法

本発明プローブは、末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号183から始まる8~30塩基長の塩基配列を有し、5、末端が蛍光色素で標識され、または、配列番号2に示す塩基配列において塩基番号196で終わる7~30塩基長の塩基配列を有し、3、末端が蛍光色素で標識されていることを特徴とする。

本発明プローブは、配列番号1に示す塩基配列(B3AR Trp64Arg変異における野生型の塩基を有する配列)において塩基番号183から始まる8~30塩基長の塩基配列または配列番号2に示す塩基配列(B3AR Trp64Arg変異における変異型の塩基を有する配列)において塩基番号196で終わる7~30塩基長の塩基配列を有する他は、特許文献1に記載された消光プローブと同様でよい。本発明に使用される消光プローブの塩基配列の例としては、配列番号8~12に示すものが挙げられる。蛍光色素としては、特許文献1に記載されたものが使用できるが、具体例としては、FAM(商標)、TAMRA(商標)、BODIPY(商標) FL等が挙げられる。蛍光色素のオリゴヌクレオチドへの結合方法は、通常の方法、例えば特許文献1に記載の方法に従って行うことができる。

本発明検出方法は、一塩基多型の部位を有する核酸について、蛍光色素で標識された核酸プローブを用いて、蛍光色素の蛍光を測定することにより融解曲線分析を行い、融解曲線分析の結果に基づいて変異を検出する方法であって、一塩基多型は、B3AR Trp64Arg変異であり、核酸プローブは本発明プローブであることを特徴とする。

本発明検出方法は、B3ARをコードするDNAのB3AR Trp64Arg変異を含む領域を増幅すること、及び、本発明プローブを用いることの他は、通常の核酸増幅及び融解曲線分析 (Tm解析) の方法に従って行うことができる。

核酸増幅の方法としては、ポリメラーゼを用いる方法が好ましく、その例とし

ては、PCR、ICAN、LAMP等が挙げられる。ポリメラーゼを用いる方法により増幅する場合は、本発明プローブの存在下で増幅を行うことが好ましい。用いるプローブに応じて、増幅の反応条件等を調整することは当業者であれば容易である。これにより、核酸の増幅後にプローブのTmを解析するだけなので、反応終了後増幅産物を取り扱う必要がない。よって、増幅産物による汚染の心配がない。また、増幅に必要な機器と同じ機器で検出することが可能なので、容器を移動する必要すらない。よって、自動化も容易である。

以下、PCRを用いる場合を例として、さらに説明する。PCRに用いるプライマー対は、本発明プローブがハイブリダイゼーションできる領域が増幅されるようにする他は、通常のPCRにおけるプライマー対の設定方法と同様にして設定することができる。プライマーの長さ及びTmは、通常には、10mer~40merで40~70℃、好ましくは15mer~25merで55~60℃である。プライマー対の各プライマーの長さは同一でなくてもよいが、両プライマーのTmはほぼ同一(通常には、相違が2℃以内)であることが好ましい。なお、Tm値は最近接塩基対(Nearest Neighbor)法により算出した値である。プライマー対の例としては、配列番号2及び3に示す塩基配列を有するプライマーからなるものが挙げられる。

PCRは、本発明で使用される本発明プローブの存在下で行うことが好ましい。これにより、増幅反応終了後に増幅産物を取り扱う操作を行うことなくTm解析を行うことができる。用いるプローブに応じて、プライマーのTmやPCRの反応条件を調整することは当業者であれば容易である。

代表的なPCR反応液の組成を挙げれば、以下の通りである。

6

表 1

DNA断片 10¹~10⁸分子/反応

プライマー 200~1000M プローブ 100~1000 n M ヌクレオチド 各20~200 μ M

DNAポリメラーゼ 0.01~0.03単位/μ 1

Tris-HCl (pH 8.4~9.0) 5~20mM MgCl2 1.5~3mM KCl 10~100mM グリセロール 0~20%

(最終液量:10~100μ1)

また、代表的な温度サイクルを挙げれば、以下の通りであり、この温度サイクルを通常25~40回繰り返す。

- (1) 変性、90~98℃、1~60秒
- (2) アニーリング、60~70℃、10~60秒
- (3) 伸長、60~75℃、10~180秒

アニーリング及び伸長を一ステップで行う場合には、60~70℃、10~180秒の 条件が挙げられる。

Tm解析は、本発明プローブの蛍光色素の蛍光を測定する他は通常の方法に従って行うことができる。蛍光の測定は、蛍光色素に応じた波長の励起光を用い発光波長の光を測定することに行うことができる。Tm解析における昇温速度は、通常には、0.1~1℃/秒である。Tm解析を行うときの反応液の組成は、プローブとその塩基配列に相補的な配列を有する核酸とのハイブリダイゼーションが可能であれば特に制限されないが、通常には、一価の陽イオン濃度が1.5~5 mM、pHが7~9である。PCR等のDNAポリメラーゼを用いる増幅方法の反応液は、通常、この条件を満たすので、増幅後の反応液をそのままTm解析に用いることができる。

Tm解析の結果に基づくB3AR Trp64Arg変異の検出は通常の方法に従って行うことができる。本発明における検出とは、変異の有無の検出の他、変異型DNAの定量、野生型DNAと変異型DNAの割合の測定も包含する。

<2>本発明キット

本発明キットは、本発明の検出方法に用いるためのキットである。このキットは、末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブ(消光プローブ)であって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号183から始まる8~30塩基長の塩基配列を有し、5°末端が蛍光色素で標識され、または、配列番号2に示す塩基配列において塩基番号196で終わる7~30塩基長の塩基配列を有し、3°末端が蛍光色素で標識されている核酸プローブを含むことを特徴とする。

消光プローブについては、本発明プローブに関し、上記に説明した通りである。本発明検出キットは、消光プローブの他に、本発明の検出方法における核酸増幅を行うのに必要とされる試薬類、特にDNAポリメラーゼを用いる増幅のためのプライマーをさらに含んでいてもよい。

本発明検出キットにおいて消光プローブ、プライマー及びその他の試薬類は、 別個に収容されていてもよいし、それらの一部が混合物とされていてもよい。

実施例

以下に、本発明を実施例により具体的に説明する。

実施例1

ヒトB3AR遺伝子のTrp64Arg変異の部位を含む塩基配列(配列番号1)に基づき、Trp64Arg変異を含む部分を増幅できるように表2に示すプライマーを設計した。表2中、位置は、配列番号1に示す塩基配列における塩基番号を示す。

表 2

プライマー

名称 配列(5'→3') mer 位置 配列番号
R gccagcgaagtcacgaacac 20 239-220 3
F ggcgctggcggtgc 14 132-145 4

次に、表 3に示す、末端部にCを有するプローブを設計した。表 3 中、位置は、配列番号 1 に示す塩基配列における塩基番号を示す。また、塩基配列中の大文字は、B3AR Trp64Arg変異の部位を示し、3 末端の(P)は、Uン酸化されていることを示す。BODIPY(商標) FL又はTAMRA(商標)による標識は、常法に従って行った。

表3

プローブ					
名称	配列(5	→3')	mer	位置	配列番号
5FL-mt-416	(BODIPY	FL)-ccatcgccCggactcc-(P)	16	182-197	5
3T-mt-4-16	ccatcgc	:Cggactcc-(TAMRA)	16	182-197	5
5FL-mt-419	(BODIPY	FL)-ccatcgccCggactccgag-(P)	19	182-200	6
3T-mt-3-19	gtcatcgt	:ggccatcgccC-(TAMRA)	19	172-190	7
3T-mt-2-20	cgtggcca	atcgccCggactc-(TAMRA)	20	177-196	8
5FLwt120	(BODIPY	FL)-catcgccTggactccgagac-(P)	20	183-202	9
5FL-wt-1-18	(BODIPY	FL)-catcgccTggactccgag-(P)	18	183-200	10
5FL-wt-1-16	(BODIPY	FL)-catcgccTggactccg-(P)	16	183-198	· 11
5FL-wt-1-15	(BODIPY	FL)-catcgccTggactcc-(P)	15	183-197	12

ゲノムDNAをサンプルとして、Smart Cycler System (Cephied)を用い、以下の条件でPCR及びTm解析を行った。Tm解析における励起波長及び検出波長は、それぞれ450~495 nm及び505~537 nm (BODIPY FL)、527~555 nm及び565~605 nm (TAMRA) であった。

9

表4

```
反応液組成
H<sub>2</sub>O
                                 13. 2 \mu L
10×Gene Tagバッファー
                                  2.5 \mu L
80% グリセロール
                                  6. 25 \mu L
各10mM dATP, dUTP, dGTP, dCTP
                                  0.5 \mu L
2U/μL ウラシル-N-グリコシラーゼ 0.05μL
5μΜ プローブ
                                  1 \mu L
100 \,\mu\,\text{M} プライマーF
                                  0.125 \mu L
100 μ M プライマーR
                                  0.25 \mu L
5U/\mu L Gene Taq
                                  0. 125 \mu L
サンプル (0~2000コピー)
                                  1 \mu L
合計
                                 25 \mu L
```

表 5

```
反応条件
50℃, 2min

↓
95℃, 2min

↓
95℃, 1sec
66℃, 18sec (50cycles)

↓
Tm解析 (1℃/sec)
```

各プローブを用いてPCR及びTm解析を行った結果、プローブ3T-mt-2-20、5FL-wt-1-20、5FL-wt-1-18、5FL-wt-1-16及び5FL-wt-1-15を用いたときのみ、Tm解析で解析の可能な蛍光強度の変化が認められた。なお、各プローブのB3AR Trp64Arg変異を含む塩基配列に対する配置を図1及び2に示す。図中、野生型配列及び変異型配列は、それぞれ配列番号1及び2の塩基配列の塩基番号171~205である。また、図中、Fは蛍光色素を示す。図1及び2に示す配置からみて、プローブがTm解析で使用できるかどうかは、蛍光色素を結合させたCの位置に依存すると考えられ、プローブの長さは、多型部位を含む限り、あまり重要でないと考えられる。

以下、プローブ5FL-wt-1-16を用いて、ゲノムDNAの絶対量に関する感度、及び、 再現性を検討した。

ゲノムDNA (野生型)をそれぞれ、0、20、200及び2000コピー含むサンプルを用いて、上記の方法を繰り返した。結果を図3に示す。図3から明らかなように、20コピーであっても検出可能であることが示された。

次に、野生型ゲノムDNAとこの変異型ゲノムDNAとを等量含むサンプル(wt/mt)、野生型ゲノムDNAのみのサンプル(wt/wt)及び変異型ゲノムDNAのみのサンプル(mt/mt)を用いて、上記の方法を繰り返した。結果を図4に示す。図4から明らかなように、本方法は再現性に優れることが示された。

さらに、プローブ5FL-wt-1-16の代わりにプローブ3T-mt-2-20を用いて同様に ゲノムDNAの絶対量に関する感度、及び、再現性を検討した。結果を図5及び6 に示す。図5及び6から明らかなように、高感度で再現性に優れることが示され た。

なお、図3~6において縦軸は、蛍光強度の一次導関数の逆符号の値(\neg dF/dt)、横軸は温度(\heartsuit)である。

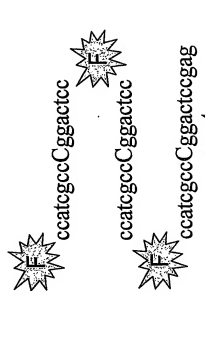
産業上の利用の可能性

本発明によれば、B3AR Trp64Arg変異を検出するのに有効な消光プローブが提供され、さらに、それを用いるB3AR Trp64Arg変異を検出する方法及びそのためのキットが提供される。Tm解析は数十秒で完了するため、検出に必要な時間が大幅に短略化出来る。プローブの存在下での核酸の増幅とTm解析を組み合わせる本発明の好ましい態様によれば、核酸の増幅後にプローブのTmを解析するだけなので、反応終了後増幅産物を取り扱う必要がない。よって、増幅産物による汚染の心配がない。また、さらに、増幅に必要な機器と同じ機器で検出することが可能なので、容器を移動する必要すらない。よって、自動化も容易である。

請求の範囲

- 1. 末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号183から始まる8~30塩基長の塩基配列を有し、5′末端が蛍光色素で標識され、または、配列番号2に示す塩基配列において塩基番号196で終わる7~30塩基長の塩基配列を有し、3′末端が蛍光色素で標識されている前記核酸プローブ。
- 2. 核酸プローブが、配列番号 $8\sim12$ に示す塩基配列のいずれかを有する 請求項1記載の核酸プローブ。
- 4. 試料に含まれる核酸における一塩基多型の部位を含む領域を増幅して一塩基多型を有する核酸を得ることを含む請求項3記載の方法。
 - 5. 増幅をDNAポリメラーゼを用いる方法により行う請求項4記載の方法。
 - 6. 増幅を核酸プローブの存在下で行う請求項5記載の方法。
- 7. 末端が蛍光色素で標識され、ハイブリダイゼーションしたときに蛍光色素の蛍光が減少する核酸プローブであって、配列番号1に示す塩基配列において塩基番号183から始まる8~30塩基長の塩基配列を有し、5′末端が蛍光色素で標識され、または、配列番号2に示す塩基配列において塩基番号196で終わる7~30塩基長の塩基配列を有し、3′末端が蛍光色素で標識されている前記核酸プローブを含む、請求項3記載の方法のためのキット。
- 8. 核酸プローブが、配列番号8~12に示す塩基配列のいずれかを有する 請求項7記載のキット。
 - 9. β₃アドレナリン受容体をコードする核酸における、β₃アドレナリン受

容体のアミノ酸配列の64位のトリプトファンがアルギニンに置換する変異をもたらす塩基配列の変異を含む領域を、DNAポリメラーゼを用いる方法で増幅するためのプライマーをさらに含む請求項7または8記載のキット。



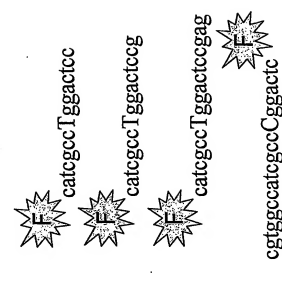
teategtggceategeeC 7VV

gtcatcgtggccatcgccTggactccgagactcc

gtcatcgtggccatcgccCggactccgagactcc

変異型配列

<u>図</u>



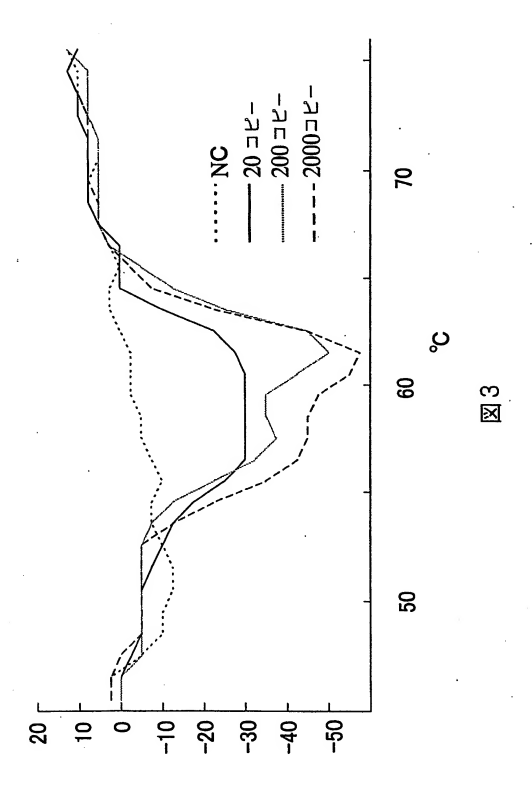
gtcatcgtggccatcgccTggactccgagactcc

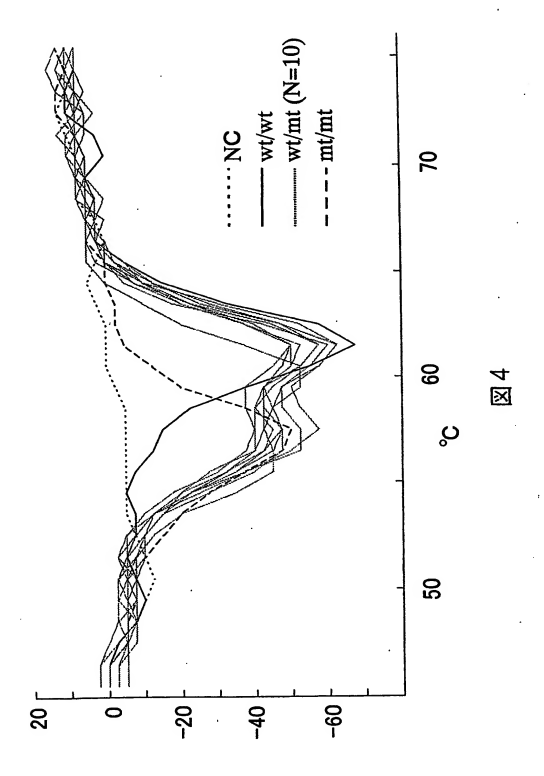
野生型配列

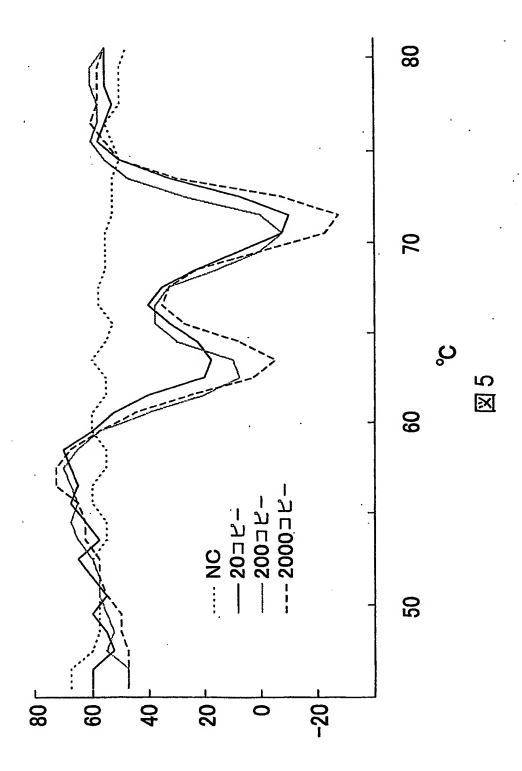
変異型配列

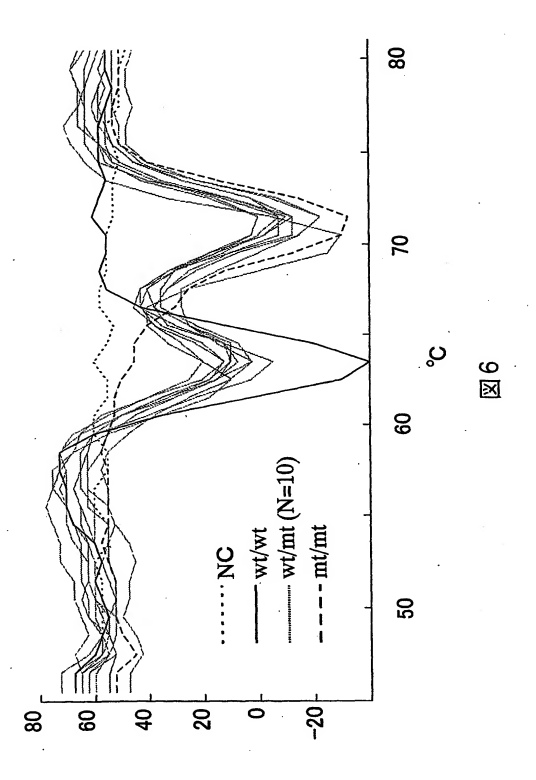
gtcatcgtggccatcgccCggactccgagactcc

区 N









Sequence Listing

〈110〉 アークレイ株式会社(Arkray, Inc.)

<120> β3アドレナリン受容体変異遺伝子の検出法ならびにそのための核酸プローブおよびキット

<130> G867-OPC4054

<150> JP 2003-114381

<151> 2003-04-18

<160> 12

⟨210⟩ 1

〈211〉 1227

<212> DNA

<213> Homo sapiens

⟨220⟩

⟨221⟩ allele

⟨222⟩ 190

<400> 1

atggctccgt ggcctcacga gaacagctct cttgccccat ggccggacct ccccaccctg 60 gcgcccaata ccgccaacac cagtgggctg ccaggggttc cgtgggaggc ggccctagcc 120 ggggccctgc tggcgctggc ggtgctggcc accgtgggag gcaacctgct ggtcatcgtg 180 gccatcgcct ggactccgag actccagacc atgaccaacg tgttcgtgac ttcgctggcc 240 gcagccgacc tggtgatggg actcctggtg gtgccgccgg cggccacctt ggcgctgact 300 ggccactggc cgttgggcgc cactggctgc gagctgtgga cctcggtgga cgtgctgtgt 360 gtgaccgcca gcatcgaaac cctgtgcgcc ctggccgtgg accgctacct ggctgtgacc 420 aaccegetge gttaeggege actggteace aagegetgeg eeeggacage tgtggteetg 480 gtgtgggtcg tgtcggccgc ggtgtcgttt gcgcccatca tgagccagtg gtggcgcgta 540 ggggccgacg ccgaggcgca gcgctgccac tccaacccgc gctgctgtgc cttcgcctcc 600 aacatgooct acgtgotgot gtoctoctoc gtotocttot accttoctot totogtgatg 660 ctcttcgtct acgcgcggt tttcgtggtg gctacgcgcc agctgcgctt gctgcgcggg 720 gagctgggcc gctttccgcc cgaggagtct ccgccggcgc cgtcgcgctc tctggccccg 780 gccccggtgg ggacgtgcgc tccgcccgaa ggggtgcccg cctgcggccg gcggcccgcg 840 cgcctcctgc ctctccggga acaccgggcc ctgtgcacct tgggtctcat catgggcacc 900 ttcactctct gctggttgcc cttctttctg gccaacgtgc tgcgcgccct ggggggcccc 960 tetetagtee egggeeegge ttteettgee etgaactgge taggttatge caattetgee 1020 ttcaacccgc tcatctactg ccgcagcccg gactttcgca gcgccttccg ccgtcttctg 1080 tgccgctgcg gccgtcgcct gcctccggag ccctgcgccg ccgcccgccc ggccctcttc 1140

```
ccctcgggcg ttcctgcggc ccggagcagc ccagcgcagc ccaggctttg ccaacggctc
                                                                    1200
gacggggctt cttggggagt ttcttag
                                                                    1227
<210> 2
⟨211⟩ 1227
<212> DNA
<213>
      Homo sapiens
<220>
<221>
      allele
<222>
      190
<400> 2
atggctccgt ggcctcacga gaacagctct cttgccccat ggccggacct ccccaccctg
                                                                      60
gcgcccaata ccgccaacac cagtgggctg ccaggggttc cgtgggaggc ggccctagcc
                                                                     120
ggggccctgc tggcgctggc ggtgctggcc accgtgggag gcaacctgct ggtcatcgtg
                                                                     180
gccatcgccc ggactccgag actccagacc atgaccaacg tgttcgtgac ttcgctggcc
                                                                     240
gcagccgacc tggtgatggg actcctggtg gtgccgccgg cggccacctt ggcgctgact
                                                                     300
ggccactggc cgttgggcgc cactggctgc gagctgtgga cctcggtgga cgtgctgtgt
                                                                     360
gtgaccgcca gcatcgaaac cctgtgcgcc ctggccgtgg accgctacct ggctgtgacc
                                                                     420
aacccgctgc gttacggcgc actggtcacc aagcgctgcg cccggacagc tgtggtcctg
                                                                     480
gtgtgggtcg tgtcggccgc ggtgtcgttt gcgcccatca tgagccagtg gtggcgcgta
                                                                     540
ggggccgacg ccgaggcgca gcgctgccac tccaacccgc gctgctgtgc cttcgcctcc
                                                                     600
aacatgccct acgtgctgct gtcctcctcc gtctccttct accttcctct tctcgtgatg
                                                                     660
ctcttcgtct acgcgcggt tttcgtggtg gctacgcgcc agctgcgctt gctgcgcggg
                                                                     720
gagctgggcc gctttccgcc cgaggagtct ccgccggcgc cgtcgcgctc tctggccccg
                                                                     780
gccccggtgg ggacgtgcgc tccgcccgaa ggggtgcccg cctgcggccg gcggcccgcg
                                                                     840
cgcctcctgc ctctccggga acaccgggcc ctgtgcacct tgggtctcat catgggcacc
                                                                     900
ttcactctct gctggttgcc cttctttctg gccaacgtgc tgcgcgccct ggggggcccc
                                                                     960
tetetagtee egggeeegge ttteettgee etgaactgge taggttatge caattetgee
                                                                    1020
ttcaacccgc tcatctactg ccgcagcccg gactttcgca gcgccttccg ccgtcttctg
                                                                    1080
tgccgctgcg gccgtcgcct gcctccggag ccctgcgccg ccgcccgccc ggccctcttc
                                                                    1140
ccctcgggcg ttcctgcggc ccggagcagc ccagcgcagc ccaggctttg ccaacggctc
                                                                    1200
gacggggctt cttggggagt ttcttag
                                                                    1227
⟨210⟩ 3
<211>
      20
<212>
      DNA
<213>
      Artificial Sequence
<220>
```

<223>

primer

<400>	3	
gccagcg	gaag tcacgaacac	20
<210>	4	
<211>	14	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	primer	
<400>	4	
ggcgct	ggcg gtgc	14
<210>	5	
<211>	16	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	probe	
<400>	5	
ccatcg	cccg gactcc	16
<210>	6	
<211>	19	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	probe	
<400>	6	
ccatcg	cccg gactccgag	19
<210>	7	
<211>	19	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
<223>	probe	

<400>	7	
gtcatca	gtgg ccatcgccc	19
<210>	8	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<220>		
	probe	
\4207	probe	
<400>	8	
cgtggc	catc gcccggactc	20
<210>	9	
<211>	20	
<212>		
<213>	Artificial Sequence	
/000 \		
⟨220⟩	mana la c	
<223>	probe	
<400>	9	
catcgc	ctgg actccgagac	20
<210>		
<211>	18	
<212>		
<213>	Artificial Sequence	
<220>·		
<223>	nucha	
\2437	probe	
<400>	10	
catcgc	ctgg actccgag	18
	·	
<210>		
<211>		
<212>		
<213>	Artificial Sequence	
/00C		
<220>		

<223> probe

<400> 11

catcgcctgg actccg

16

⟨210⟩ 12

<211> 15

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> probe

<400> 12

catcgcctgg actcc

15

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/005525

A.		ATION OF SUBJECT MATTER C12N15/12, C12Q1/68, G01N21/78 G01N33/58	8, G01N33/53, G01N33/56	56,	
Acc	ording to Inte	rnational Patent Classification (IPC) or to both national	classification and IPC		
	FIELDS SEA			·	
Min	imum docum Int.C1 ⁷	entation searched (classification system followed by clas C12N15/12, C12Q1/68, G01N21/7 G01N33/58	ssification symbols) 8, G01N33/53, G01N33/56	56,	
		earched other than minimum documentation to the exten			
	JSTPlus	S(JOIS), SwissProt/PIR/GeneSeq, WPI(DIALOG), CA(STN)			
C.	DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
C	Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
	Y	JP 2002-034598 A (Toyobo Co., 05 February, 2002 (05.02.02), Seq.7-8 (Family: none)	Ltd.),	1-9	
	Υ .	WO 96/36641 A1 (The Jhons Hop School of Medicine), 21 November, 1996 (21.11.96), (Family: none)	olins University	1-9	
	Y	JP 2002-119291 A (Japan Bioir et al.), 23 April, 2002 (23.04.02), Full text & WO 2002/08414 Al & EP	ndustry Association 1295941 A1	1-9	
IX] Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
** Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or pridate and not in conflict with the application but cited to understate the principle or theory underlying the invention cannot in considered to involve an invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of part		ation but cited to understand invention claimed invention cannot be dered to involve an inventive claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination e art			
Da	Date of the actual completion of the international search O1 June, 2004 (01.06.04) Date of mailing of the international search report 15 June, 2004 (15.06.04)				
	Japane	ng address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer Telephone No.		
	Facsimile No. Telephone No. Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/005525

	C (Continuation).	. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	***************************************
Y Loeffler J. et al., Rapid detection of point mutations by fluorescence resonance energy transfer and probe melting curves in Candida species, Clin.Chem., 2000, Vol.46, No.5, pages 631-5 WO 94/02590 Al (Wayne State University), 1-9 03 February, 1994 (03.02.94), Fig. 1			Relevant to claim No.
03 February, 1994 (03.02.94), Fig. 1		mutations by fluorescence resonance energy transfer and probe melting curves in Candida species,	1-9
	A	03 February, 1994 (03.02.94), Fig. 1	1-9
		·	
	·		
l l			

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/005525

Bo	x No.	1	Nucleotide and/or amino acid sequence(s) (Continuation of item1.b of the first sheet)
With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence dis invention, the international search was carried out on the basi		regar	d to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application and necessary to the claimed the international search was carried out on the basis of:
	a.	type	of material
		X	a sequence listing
			table(s) related to the sequence listing
	L	farm	at of material
	b.	TOTAL	in written format
		\ ▼	in computer readable form
		لسسا	
	c.	time	of filing/furnishing
			contained in the international application as filed
ŀ		Ľ	filed together with the international application in computer readable form
		Ш	furnished subsequently to this Authority for the purposes of search
2.	×	In a	ddition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing and/or table relating thereto has been filed
	لــا	or f	urnished, the required statements that the information in the subsequent or additional copies is identical to that in the lication as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished.
		чрр	,
3.	Ad	ditions	al comments:
			•
İ			
			·
			•
ı			

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl. 7 C12N15/12, C12Q1/68, G01N21/78, G01N33/53, G01N33/566, G01N33/58

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. 7 C12N15/12, C12Q1/68, G01N21/78, G01N33/53, G01N33/566, G01N33/58

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

JSTPlus (JOIS) SwissProt/PIR/GeneSeq Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq BIOSIS/WPI (DIALOG) CA (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カデゴリー*	ります。 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP 2002-034598 A (東洋紡績株式会社) 2002.02.05, seq.7-8 (ファミリーなし)	1-9
Y	WO 96/36641 A1 (The Jhons Hopkins University School of Medicine) 1996.11.21 (ファミリーなし)	1-9
Y	JP 2002-119291 A (財団法人バイオインダストリー協会 他) 2002.04.23,全文 & WO 2002/08414 A1 & EP 1295941 A1	1-9

|X|| C欄の続きにも文献が列挙されている。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 01.06.2004 国際調査報告の発送日 15.6.2004 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4N 3126 日本国特許庁(ISA/JP) 鈴木 恵理子 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

C (続き).	関連すると認められる文献	·
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	Loeffler J. et al., Rapid detection of point mutations by fluorescence resonance energy transfer and probe melting curves in Candida species, Clin. Chem., 2000, Vol. 46, No. 5, pages 631-5	1-9
A	WO 94/02590 A1 (Wayne State University) 1994.02.03, Fig. 1 & US 5364772 A	1-9
	·	
ı		
	-	
,		

第 I 欄 ヌクレオチド又はアミノ酸配列(第 1ページの 1. b の続き)				
1. この国際出願で開示されかつ請求の範囲に係る発明に必要なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、 以下に基づき国際調査を行った。				
a. タイプ	X 配列表			
	□ 配列表に関連するテープル			
L = 7 - L L	□ 書面			
b. フォーマット				
•	[入] コンヒューク読み取り可能な形式			
c. 提出時期	出願時の国際出願に含まれる			
	区 この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された			
	□ 出願後に、調査のために、この国際調査機関に提出された			
2. X さらに、配列表 した配列が出願 出があった。	を又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出 国時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提			
3. 補足意見:				
	•			
•				
	•			
i				